EUROPEAN PATENT OFFICE



PUBLICATION NUMBER

04045125

PUBLICATION DATE

14-02-92

APPLICATION DATE

12-06-90

APPLICATION NUMBER

02153421

ſ

0

Ø

APPLICANT: JUJO PAPER CO LTD;

INVENTOR: HATA KUNIO;

INT.CL.

C08G 59/68 C08G 59/18 C08L 63/00

G03F 7/004 G03F 7/027 G03F 7/029

G03F 7/033 G03F 7/038

TITLE

: COLORABLE AND CURABLE

COMPOSITION AND COLORED AND **CURED PRODUCT THEREFROM**

201.8

ABSTRACT: PURPOSE: To provide the subject composition giving-colored cured products having excellent durability, excellent light resistance, etc., when irradiated with energy rays, etc., by compounding a cation-polymerizable organic compound, a specific leuco dye and an aromatic onium salt as main components.

CONSTITUTION: The objective composition comprises (A) a cartion-polymerizable organic compound polymerizable into a high molecular weight state (e.g. an epoxy, compound), (B) a leuco dye having a lactone ring and (C) an aromatic onium salt (e.g. compound of formulas I, II or III) as main components (may contain a radical polymerization initiator or a radical polymerizable compound). The composition is irradiated with energy rays or heated to provide a colored and/or cured product.

COPYRIGHT: (C)1992, JPO& Japio

```
AΝ
    1992:592984 CAPLUS
DN
    117:192984
    Entered STN: 15 Nov 1992
ED
    Coloring and curable resin compositions and color molding
ΤI
    Satake, Hisami; Hayasaka, Hideki; Yokoyama, Yoshiyuki; Nagai, Tomoaki;
IN
    Hata, Kunio
PA
    Jujo Seishi K. K., Japan
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.
SO
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
    Japanese
LA
TC
    ICM C08G059-68
    ICS C08G059-18; C08L063-00; G03F007-004; G03F007-027; G03F007-029;
         G03F007-033; G03F007-038
CC
    37-6 (Plastics Manufacture and Processing)
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                       KIND
                              DATE
                                        APPLICATION NO.
                                                              DATE
                      ----
                              -----
                                         -----
    -----
                                                               -----
    JP 04045125
                              19920214 JP 1990-153421 19900612 <--
PΙ
                       A2
PRAI JP 1990-153421
                              19900612
CLASS
 PATENT NO. CLASS PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
 JP 04045125
              ICM
                      C08G059-68
               ICS
                      C08G059-18; C08L063-00; G03F007-004; G03F007-027;
                      G03F007-029; G03F007-033; G03F007-038
                IPÇI
                      C08G0059-68 [ICM,5]; C08G0059-18 [ICS,5]; C08L0063-00
                      [ICS,5]; G03F0007-004 [ICS,5]; G03F0007-027 [ICS,5];
                      G03F0007-029 [ICS,5]; G03F0007-033 [ICS,5];
                      G03F0007-038 [ICS,5]
    The title compns. contain cationically polymerizable organic compds., lactone
AB
    ring-containing leuco dyes, and aromatic onium salts and are cured by
irradiation
    and/or heating. Thus, ERL 4221 (an alicyclic epoxy resin) 100, benzyl
    tetrahydrothiophenium hexafluorophosphate 3, and crystal violet lactone
    0.3 parts were mixed, coated on glass, and cured at 130°.
ST
    alicyclic epoxy color molding; benzyltetrahydrothiophenium
    hexafluorophosphate polymn catalyst; leuco dye epoxy resin
IT
    Epoxy resins, reactions
    RL: RCT (Reactant); RACT (Reactant or reagent)
       (crosslinking of, catalysts for)
IT
    Sulfonium compounds
    RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
       (arene, catalysts, for polymerization of epoxy resins containing leuco dyes)
IT
    Polymerization catalysts
       (cationic, aromatic sulfoniums, for epoxy resins)
IT
       (leuco, for epoxy resins)
IT
    69842-77-9 87301-53-9 87301-55-1 87301-56-2
                                                      97744-46-2
                143577-50-8 143577-52-0 143577-53-1 143577-55-3
    125662-47-7
    143577-56-4
    RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
       (catalysts, for polymerization of epoxy resins containing leuco dyes)
ΙT
    64787-95-7P 134875-16-4P 143606-02-4P 143606-03-5P 143606-04-6P
    143606-05-7P
                 143606-36-4P
                               143606-37-5P
                                              143606-38-6P 143907-24-8P
    143907-25-9P
                 144123-07-9P
                               144123-08-0P
    RL: PREP (Preparation)
       (colored, manufacture of, catalysts and dyes for)
IT
    25085-98-7, ERL-4221 143597-31-3, KS 810 (epoxy resin) 143710-09-2, KS
          143710-10-5, KS 820
    RL: USES (Uses)
       (crosslinking catalysts and dyes for)
IT
    57840-38-7
                87301-62-0 89452-37-9 143577-58-6
    RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
```

(crosslinking catalysts, for epoxy resins)
1552-42-7, Crystal violet lactone 29512-49-0 34791-86-1 69898-40-4
70516-41-5 80165-85-1 89331-94-2

RL: USES (Uses) (dyes, for epoxy resins)

```
RN
     1552-42-7 REGISTRY
ED
     Entered STN: 16 Nov 1984
     1(3H)-Isobenzofuranone, 6-(dimethylamino)-3,3-bis[4-(dimethylamino)phenyl]-
CN
      (9CI)
             (CA INDEX NAME)
OTHER CA INDEX NAMES:
     Phthalide, 6-(dimethylamino)-3,3-bis[p-(dimethylamino)phenyl]- (6CI, 7CI,
CN
OTHER NAMES:
     3,3-Bis[4-(dimethylamino)phenyl]-6-(dimethylamino)-1,3-
     dihydroisobenzofuran-1-one
     3,3-Bis[4-(dimethylamino)phenyl]-6-(dimethylamino)phthalide
CN
CN
     3,3-Bis[p-(dimethylamino)phenyl]-6-(dimethylamino)phthalide
     6-(Dimethylamino)-3,3-bis[4-(dimethylamino)phenyl]-1(3H)-isobenzofuranone
CN
CN
     Color Former CVL
CN
     Copikem 1 Blue
     Copikem I
CM
CN
     Crystal Violet lactone
CN
     CVL
     NSC 32991
CN
     NSC 3562
CN
CN
     Pergascript Blue I 2R
FS
     3D CONCORD
DR
     129652-58-0
MF
     C26 H29 N3 O2
CI
     COM
LC
     STN Files:
                  BEILSTEIN*, BIOSIS, CA, CAOLD, CAPLUS, CASREACT, CBNB,
       CHEMCATS, CHEMLIST, CIN, CSCHEM, IFICDB, IFIPAT, IFIUDB, MEDLINE, PIRA,
       PROMT, TOXCENTER, USPATZ, USPATFULL
         (*File contains numerically searchable property data)
     Other Sources:
                      DSL**, EINECS**, TSCA**
         (**Enter CHEMLIST File for up-to-date regulatory information)
```

PROPERTY DATA AVAILABLE IN THE 'PROP' FORMAT

2160 REFERENCES IN FILE CA (1907 TO DATE)
6 REFERENCES TO NON-SPECIFIC DERIVATIVES IN FILE CA
2160 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1907 TO DATE)
15 REFERENCES IN FILE CAOLD (PRIOR TO 1967)

DERWENT-ACC-NO:

1992-101603

DERWENT-WEEK:

199213

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Colour-developable and curable compsn. for hardened prod. - comprises cationically polymerisable organic cpd., leuco dye contg. lactone ring, aromatic onium salt

and initiator

PATENT-ASSIGNEE: JUJO PAPER CO LTD[SEJJ]

PRIORITY-DATA: 1990JP-0153421 (June 12, 1990)

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAINIPC

 JP 04045125 A
 February 14, 1992
 N/A
 018
 N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO APPL-DATE
JP 04045125A N/A 1990JP0153421 June 12, 1990

INT-CL (IPC): C08G059/68, C08L063/00, G03F007/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 04045125A

BASIC-ABSTRACT:

Resin compsn. comprises mainly (A) a cationically polymerisable organic cpd., (B) a leuco dye contq. lactone ring and (C) aromatic onium salt and opt. (D) a radical polymerisation initiator and (E) a radically polymerisable monomer and develops a colour and/or is hardened by irradiating energy radiation and/or heating.

(A) is e.g., an epoxy cpd. (e.g., glycidyl ether orepoxy novolak resin prepd. by reacting bisphenol A or -F or alkylene oxide adduct with epichlorohydrin, polyglycidyl ether of polyhydric aliphatic alcohol, diglycidyl ester of aliphatic long chain fatty dibasic acid, epoxydated soybean, oil, epoxidated polybutadiene, etc.), oxethane cpd. (e.g., trimethylene oxide, 3,3-dimethyloxethane, etc.), oxolane cpd. (e.g., tetrahydrofuran, etc.), cyclic acetal cpd. (e.g., trioxane, 1,3dioxolane, etc.), a cyclic lactone cpd. thiirane cpd. (e.g., ethylene sulphde, thioepichlorohydrin, etc.), 1,3-propylsulphide, vinyl ether (e.g., ethylene glycolvinyl ether, triethyleneglycoldivinyl ether, etc.). The leuco dye is e.g. of triphenylmethane type (e.g., Crystal Violet Lactone, etc.), fluoran type (e.g. 3-diethylamino-6- methylanilinofluoran, ', aza phthalide type (e.g., (C) is e.g. of formula (RlaR2bR3cR4dZ) (+m) (MXn+m) (m) where the cation is an onium, Z is N, S, Se, Te, P, As, Sb, O, Br or Cl, R1R4 are each independently an organic gp., at least one of which contains an aromatic ring and 2 qps. of which may be coupled, a-d are each independently an integer = 03, (a+b+c+d) is equal to the valency of Z, M is a metal or metalloid, X is a halogen and m is a net charge of the complex ion. It is e.g. of formula (I).

 ${\tt USE/ADVANTAGE-The\ resin\ compsn.\ provides\ quickly\ a\ colourdeveloped\ hardened\ prod.\ having\ hig}$

TITLE-TERMS: COLOUR DEVELOP CURE COMPOSITION HARDEN PRODUCT COMPRISE CATION POLYMERISE ORGANIC COMPOUND LEUCO DYE CONTAIN LACTONIRING AROMATIC ONIUM SALT INITIATE

DERWENT-CLASS: A21 A89 E19 E24 G06 P84

CPI-CODES: A08-C01; A08-C07; A08-D01; A08-E03; A12-L02C; A12-L05A; E05-H;

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-45125

®Int. Cl. 5 59/68 C 08 G 59/18 63/00 C -08 L

識別記号 NKL

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月14日

NLE NLA 8416-4 J 8416-4 J 8416-4 J ※

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全18頁)

会発明の名称 発色及び硬化性組成物及びそれを発色硬化せしめた製品

> 20特 颐 平2-153421

29出 願 平2(1990)6月12日

明 79発 者 佐 竹 寿 8 何 発明 早 者 坂 英

東京都北区王子5丁目21番1号 十條製紙株式会社中央研 究所内

樹

東京都北区王子5丁目21番1号 十條製紙株式会社中央研 究所内

@発 明 者 横 山 美 幸 東京都北区王子5丁目21番1号 十條製紙株式会社中央研 究所内

@発 明 者 永 井 共 査 東京都北区王子5丁目21番1号 十條製紙株式会社中央研

究所内

の出願人 十條製紙株式会社 79代 理 人 弁理士 藤野 滑也

東京都北区王子1丁目4番1号

最終頁に続く

瞬 扭

1. 発明の名称

発色及び硬化性組成物及びそれを発色硬化 せしめた製品

2. 特許請求の節囲

(1) (A)陽イオン重合性有機化合物、(B)ラクトン 環をもつロイコ染料及び (C) 芳香族オニウム塩を 主成分とし、エネルギー線照射及び/又は加熱に よって発色及び/又は硬化する発色及び硬化性組 成物.

(2) (A)陽イオン重合性有機化合物、(B)ラクトン 現をもつロイコ染料、(C) 芳香族オニウム塩、(D) ラジカル系重合開始剤及び (E)ラジカル重合性化 合物を主成分とし、エネルギー線照射及び/又は 加熱によって発色及び/又は硬化する発色及び硬 化性组成物。

(3) 請求項(1)または(2)記載の発色及び硬化性組成 物を、エネルギー線を照射し及び/又は加熱によ って発色及び硬化せしめてなる発色硬化物。

(4) 請求項(1)または(2)記載の発色及び硬化性組成 物にエネルギー線を照射して光学的造形法により 成形してなる光学的造形体。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、エネルギー線の照射及び/又は加熱 によって速やかに発色した硬化物となる新規な組 成物に関する。

さらに、本発明は、このようにして発色硬化し た、耐光性、耐油性、耐溶剤性等の物性を備えた 硬化物に関する。

また、さらに、本発明は、このような組成物の 発色及び硬化を光学的造形法で行って得られる光 学的造形体に関する。

〔従来の技術〕

エネルギー線、特に光により重合する高重合性 高分子材料は、とりわけ塗料の分野において、省 エネルギー性、省スペース性、無公害性の要請か 1ら盛んに研究されてきた。しかしこれらの研究の

大部分は二重結合のラジカル反応と言う原理に基づくものであった。エボキシ樹脂は、物理的に優れた材料であるにもかかわらず、光重合させるのは困難で、長い間、アクリル変性等によって二重結合を導入する方法が取られてきた。

その後米国特許第3794576 号によって好ましい レオロジー特性と硬化性を兼ね備えた、性能の良い光重合性エポキシ樹脂組成物が提唱された。この組成物は感光性芳香族ジアゾニウム塩を光開始 剤として使用し光照射により光開始剤を分解し、ルイス酸を放出することによりエポキシ樹脂モウィーを重合する。ところが、芳香族ジアゾニウム塩は光分解により窒素がスを放出し、そのために重合して得られるエポキシ樹脂が15ミクロン以上になると塗膜が発泡し、厚塗りに通さない。

この点を改良するものとして、芳香族スルホニウム塩系やヨードニウム塩等のオニウム塩系光重合開始剤及びそれらを含有する硬化性樹脂組成物が、特公昭52-14277号公報、特公昭52-14278号公

更に、特開昭61-45087号公報には、無色又は単色の電子供与性染料とスルホニウム塩を含有する 必然記録層を設けたことを特徴とする必然記録シートが開示されている。このシートは単に記録用 途にすぎず、優れた硬化物を提供するものではなく、またこの発色物は耐光性、耐油性の点で不完 全であった。

[発明が解決しようとする課題]

上記状況に鑑み、本発明の課題は、保存安定性と発色硬化性とを備え、発色硬化後は耐久性、特に耐溶剤性、耐油性、耐光性の優れた発色硬化物が得られる、発色硬化性組成物を提供することにある。さらに、本発明は、硬化時には発色させず、硬化後必要なときに発色させ得るような発色及び硬化性の組成物の提供をも課題としている。

(課題を解決するための手段)

本発明は、上記課題を達成するためになされた ものである。すなわち、本発明は、(A) 隔イオン 重合性有機化合物、(B) ラクトン類をもつロイコ 報、特開昭54-53181号公報、特公昭59-19581号公 報等に開示されている。又、スルホニウム塩系重 合開始剤として特開昭58-37003号公報にはジアル キルベンジルスルホニウムヘキサフルオロアンチ モネート類が、特開昭50-29511号公報にはアーヒ ドロキシフェニルベンジルスルホニウム化合物に ついて、米国特許第4034046 号にはアーヒドロキ シフェニルベンジルスルホニウムハロゲン化物等 が開示されている。

これらオニウム塩とエボキシ樹脂との組成物は 光硬化に際し、発泡を伴わず適当な保存安定性を 有し、硬化性が改善されているものの、機能とし て単に耐久性のすぐれた硬化物を与えるにすぎな かった。又、このような組成物は硬化の始期及び 終期を判別することができなかったため、たとえ ば特開平2-24120~特開平2-24127号公報に記載さ れているような光学的造形法によって造形物を形 成する場合、思うような成形がなされているか否 か判別することができず作業工程上不便であった。

染料及び (C) 芳香族オニウム塩を主成分とする発 色及び硬化性組成物に関する。

これまで本発明の組成であるオニウム塩の一種 であるスルホニウム塩もしくはヨードニウム塩を 使用するエポキシ系及びビニル系カチオン重合で は、アミン系化合物やアルカリ化合物などの塩基 性物質を混合したり、混入したりすると、硬化阻害や硬化性の低下の原因となることが常識であった。本発明の如く、塩基性染料であるロイコ染料を組成物の成分として添加することによって速硬性で耐久性のある硬化物が得られ、従来との機にしても弱いとされていたロイコ染料の耐光性や耐溶剤性が著しく改善されることは、従来の一般概念を攬すものである。

本発明で使用される (A) 高分子量状態に重合可能な隔イオン重合性有機化合物としては、例えばエポキシ化合物、環状エーテル化合物、環状チオ・ン化合物、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物が、スピロオルソエステル化合物ができる。かかる陽インによるものを挙げることができる。かかる「個人とものなどのできる」といいます。例えば従来公知の芳香族エポキシ樹脂、脂環族エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂

は、少なくとも1個の芳香核を有する多価フェノール又はそのアルキレンオキサイド付加体のポリグリシジルエーテルであって、例えばピスフェノールAやピスフェノールP又はそのアルキレンオキサイド付加体とエピクロルヒドリンとの反応によって製造されるグリシジルエーテル、エポキシ

ノボラック樹脂が挙げられる。

ここで芳香族エポキシ樹脂として好ましいもの

挙げられる。

また、脂類族エボキシ樹脂として好ましいものとしては、少なくとも1個の脂類族類を有する多価アルコールのボリグリシジルエーテル又はシクロヘキセン、又はシクロペンテン類合有化合物を、過酸化水素、過酸等の、適当な酸化剤でエポキシ・化することによって得られるシクロヘキセンオキサイド又はシクロペンテンオキサイド含有化合物が挙げられる。脂類族エボキシ樹脂の代表例としては、水素添加ピスフェノールAジグリシジルエーテル、3.4-エボキシシクロヘキシルメチル-3.4

- エポキシシクロヘキサンカルボキシレート、2-(3,4- エポキシシクロヘキシル-5,5-スピロ-3,4-エポキシ) シクロヘキサンーメタージオキサン、 ピス (3,4-エポキシシクロヘキシルメチル) アジベート、ピニルシクロヘキセンジオキサイド、4-ピニルエポキシシクロヘキサン、メチレンピス(3,4-エポキシシクロヘキサン)、ジシクロベンタジェンジエポキサイド、エチレングリコールのジ(3,4-エポキシシクロヘキシルメチル) エーテル、エポキシヘキサヒドロフタル酸ジ-2- エチルヘキシルなどが挙げられる。

更に脂肪族エポキシ樹脂として好ましいものは、脂肪族多価アルコール、又はそのアルキレンオキサイド付加物のポリグリシジルエーテル、脂肪族長額多塩基酸のポリグリシジルエステル、グリシジルアクリレートやグリシジルメタクリレートのホモボリマー、コポリマーなどがあり、その代表例としては、1,4-ブタンジオールのジグリシジルエーテル、1,6-ヘキサンジオールのジグリシジル

エーテル、グリセリンのトリグリシジルエーテル、トリメチロールプロパンのトリグリシジルエーテル、ポリエチレングリコールのジグリシジルエステルが挙げられる。更に脂肪族高級アルコールのモノグリシジルエーテルやフェノール、クレゾール、ブチルフェノール又はこれらにアルキレンオキサイドを付加することにより得られるポリエーテルアルコールのモノグリシジルエーテル、高級脂肪でクリシジルエステアリン酸プチル、エポキシステアリン酸オクチル、エポキシ化アマニ油、エポキシ化ポリプタジェン等が挙げられる。

エポキシ化合物以外の陽イオン重合性有機物質の例としては、トリメチレンオキシド、3,3-ジメチルオキセタン、3,3-ジクロロメチルオキセタンなどのオキセタン化合物;テトラヒドロフラン、2,3-ジメチルテトラヒドロフランのようなオキソラン化合物;トリオキサン、1,3-ジオキソラン、

1.3.6-トリオキサンシクロオクタンのような環状
アセタール化合物; Bープロピオラクトン、&ー
カプロラクトンのような環状ラクトン化合物; エ
チレンスルフィド、チオエピクロロヒドリンのようなチィラン化合物; 1.3-プロピルスルフィド、
3.3-ジメチルチェタンのようなチェタン化合物;
エチレングリコールジピニルエーテル、アルキル
ピニルエーテル/3.4-ジヒドロピラン -2-メチル
(3.4-ジヒドロピラン -2-カルボキシレート)、ト
リエチレングリコールジピニルエーテルのような
ピニルエーテル化合物が挙げられる。

これらの陽イオン重合性化合物は、単独あるいは2種以上のものを所望の性能に応じて配合して 使用することができる。

これらの陽イオン重合性有機物質のうち特に好ましいものは1分子中に少なくとも2個以上のエポキシ基を有する脂環族エポキシ樹脂であり、カチオン重合反応性、低粘度化、紫外線透過性、厚膜硬化性、体積収縮率、解像度などの点で良好な

- 3- (N-シクロヘキシル -N-メチルアミノ)-6-メチ ル -7-アニリノフルオラン
- 3-ジェチルアミノ-?-(a-トリフルオロメチルアニリノ) フルオラン
- 3-N-a-ジブチルアミノ-7-(o-クロロアニリノ) フ ルオラン
- 3- (N-エチル-N-テトラヒドロフルフリルアミノ)
 -6- メチル -7-アニリノフルオラン
- 3-ジプチルアミノ -6-メチル-7-(o,p-ジメチルア ニリノ) フルオラン
- 3- (N-メチル -N-プロピルアミノ)-6-メチル -7-アニリノフルオラン
- 3-ジェチルアミノ -6-クロル -7-アニリノフルオ ラン
- 3-ジプチルアミノ-7-(o-クロルアニリノ) フルオラン
- 3-ジェチルアミノ-7-(o-クロルアニリノ) フルオラン
- 3-ジェチルアミノ -6-メチルークロルフルオラン

特性を示す。

本発明で使用する (B) ラクトン競を有するロイコ染料は特に制限されるものではないが、下記例示の化合物の1種又は2種以上を併用することができる。

トリラ ニルメタン系ロイコ染料

3,3-ピス (p-ジメチルアミノフェニル)-6-ジメチ ルアミノフタリド

[別名クリスタル・パイオレット・ラクトン]

フルオラン系ロイコ染料

- 3-ジエチルアミノ-6-メチル-7-アニリノフルオラン
- 3- (N-エチル -p-トルイディノ)-6-メチル -7-ア ニリノフルオラン
- 3- (N-エチル-N-イソアミルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン
- 3-ジェチルアミノ -6-メチル -7-(o,p- ジメチル アニリノ) フルオラン
- 3-ピロリジノ -6-メチル -7-アニリノフルオラン 3-ピペリジノ -6-メチル -7-アニリノフルオラン
- 3-ジェチルアミノ -6-メチルーフルオラン
 3-シクロヘキシルアミノ -6-クロルフルオラン
 3-ジェチルアミノーベンゾ [a] ーフルオラン
 アザフタリド系ロイコ染料
- 3- (4-ジエチルアミノ -2-エトキシフェニル)-3-(1- エチル -2-メチルインドール -3-イル)-4-アザフタリド
- 3- (4-ジエチルアミノ -2-エトキシフェニル)-3-(1- エチル -2-メチルインドール -3-イル)-7-アザフタリド
- 3- (4-ジエチルアミノ -2-エトキシフェニル)-3-(1-オクチル-2-メチルインドール -3-イル)-4-アザフタリド
- 3- (4-N-シクロヘキシル -N-メチルアミノ -2-メ トキシフェニル) -3-(1-エチル -2-メチルイン ドール -3-イル)-4-アザフタリド

フルオレイン系ロイコ染料

3,6,6~トリス (ジメチルアミノ)スピロ [フル オレイン-9,3~フタリド] 3.6.6′-トリス (ジエチルアミノ)スピロ [フル オレイン-9.3′-フタリド]

本発明で使用する (C) 芳香族オニウム塩は、エネルギー線の照射あるいは加熱によりルイス酸を放出する化合物が用いられる。このような化合物の代表的な形は、

一般式

(R1 .R2 .R2 .R4 .Z) ** [MX...] -*

(式中カチオンはオニウムであり、ŻはN,S,Se,Te,P,As,Sb,Bi,O,ハロゲン(例えばI,Br,C1)、であり、R¹,R²,R⁴ は同一でも異なっていてもよい有機の、少なくとも1つは芳香族環を有する基であり、又これらの有機基の2つが結合して環を形成してもよい。a,b,c,dはそれぞれ0~3の整数であってa+b+c+d は、Zの価数に等しい。Hはハロゲン化物錯体の中心原子である金属又は半金属(metalloid)であり、B,P,As,Sb,Pe,Sn,Bi,A1,Ca,In,Ti,Zn,Sc,V,Cr,Hn,Co等である。Xはハロゲンであり、mはハロゲン化物錯体イオンの正味の電荷であり、mはハロゲン化物錯体イオンの正味の電荷であり、mは

-125105号、特開昭56-15261号公報等に記載のVIA族芳香族オニウム塩、特開昭50-158698号公報等に記載のVA族芳香族オニウム塩、特開昭56-8428号、特開昭56-149402号、特開昭57-192429号公報等に記載のオキソスルホキソニウム塩、特開平1-311103号公報に記載のトリアリールスルホニウム塩やジアリールョードニウム塩、特開平1-294088号公報に記載の芳香族スルホニウム塩あるいは芳香族アンモニウム塩、特開平2-43202号公報記載のピリヂニウム塩等を例示することができるが、これらに限定されるものではない。

これらの具体例を挙げれば次のものが例示される。又、これらのオニウム塩の2種以上を併用しても良いことは勿論である。

ハロゲン化物錯体イオン中の原子の数である。) で表される。

上記一般式の階イオンNX。。の具体例としては、 テトラフルオロボレート(BPa⁻)、ヘキサフルオロ ホスフェート(PPa⁻)、ヘキサフルオロアンチモネ ート(SbPa⁻)、ヘキサフルオロアルセネート(A_BPa⁻)、 ヘキサクロロアンチモネート(SbCla⁻)等が挙げら れる。

更に一般式HX。(OH) - で衷される陰イオンも用いることができる。また、その他の陰イオンとしては、過塩素酸イオン(C10 a -) 、トリフルオロメチル亜硫酸イオン(CF a SO a -) 、フルオロスルホン酸イオン(PSO a -) 、トルエンスルホン酸陰イオン、トリニトロベンゼンスルホン酸陰イオン等が挙げられる。

芳香族オニウム塩は、特別昭50-151996号、特 開昭50-158680号公報等に記載の芳香族ハロニウ ム塩、特開昭50-151997号、特開昭52-14278号、 特開昭52-30899号、特開昭56-55420号、特開昭55

$$CH_{2}-S$$

$$PP^{\bullet}$$

$$CH_{2}-S$$

$$SbP^{\bullet}$$

$$CH_{3}-CH_{2}-S$$

$$PF^{\bullet}$$

$$HO \longrightarrow CH_{2}-S$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}-CH_{2}-S$$

$$PF^{\bullet}$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_{3}-CH_{3}-S$$

$$CH_{3}-CH_$$

Br
$$\longrightarrow$$
 Br $\stackrel{\textcircled{\textcircled{\textcircled{\textcircled{0}}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{2}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow SbF $_{4}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{2}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{2}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{3}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{4}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{5}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{2}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{4}$ $\stackrel{\textcircled{\textcircled{0}}}{\bigcirc}$ \longrightarrow CH $_{5}$ \longrightarrow CH

٥.

本発明に使用されるラジカル系重合開始剤とは、 エネルギー線照射によりラジカル重合を開始させ る物質を放出することが可能な化合物であり、ア セトフェノン系化合物、ベンゾインエーテル系化 合物、ベンジル系化合物、ベンゾフェノン系化合 物、チオキサントン系化合物などのケトン鎖が好 ましい。アセトフェノン系化合物としては、例え ばジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロキシメ チルー1ーフェニルプロパンー1ーオン、 4°-イソプロピルー2ーヒドロキシー2ーメチループ ロピオフェノン、p-ジメチルアミノアセトフェ ノン、pーアジドベンザルアセトフェノン等が挙 げられる。ベンゾインエーテル系化合物としては、 例えば、ベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、 ベンゾインブチルエーテル等が挙げられる。ベン ジル系化合物としては、ベンジル、ベンジルジメ チルケタール、1-ヒドロキシシクロヘキシルフ ェニルケトン等が挙げられる。ベンゾフェノン系

本発明ではエネルギー線として200~2000 m p の紫外線から赤外線にわたる電磁波、また X 線あるいは電子線が用いられる。赤外線源としては、炭酸ガスレーザー等が、紫外線の場合は、高圧水銀灯、メタルハライドランプ等の紫外線ランプやBe-Cdレーザー、Xe-C12 系エキシマレーザー等の紫外線レーザーが使用できる。加熱する場合は熱板、恒温器、熱風、サーマルヘッド等を使用することができる。

本発明の組成物はエネルギー線、電子線を使用して発色と硬化を同時に行うことも可能であるが(D) ラジカル系重合開始剤の存在下にエネルギー線の照射により重合を行ってもよい。このようなラジカル系重合性化合物は、またその種類によっては、硬化のみをエネルギー線を使用して行い、その後、加熱することによって発色をさせることもできる。従って、本発明の発色及び硬化性組成物は、発色と硬化とを同時に行うものも包含されなく、発色と硬化とを個別に行うものも包含され

化合物としては、例えばベンゾフェノン、 o ーベンゾイル安息香酸メチル、ミヒラースケトン等が挙げられる。チオキサントン系化合物としては、 チオキサントン、2 ーメチルチオキサントン、2 ークロロチオキサントン等が挙げられる。

これらのエネルギー線感受性ラジカル重合開始 削は、単独あるいは2種以上のものを所望の性能 に応じて配合して使用することができる。また、 ラジカル (E) ラジカル 重合情知の存在にエネルギー線照 対により高分子化又は架構反応する(E) ラジカル 重合性化合物を併用することもできる。このよう な化合物としては、例えばアクリレート系化合物、アリルカレタン系化合 物、不飽和ポリエステル系化合物、ポリチオール 系化合物などの1種以上の混合物の中 でも、1分子中に少なくとも1個以上のアクリル 基を有する化合物は好ましいものであり、例えば エポキシアクリレート、カレタンアクリレート、 ポリエステルアクリレート、ポリエーテルアクリレート、アルコール親のアクリル酸エステルが挙 げられる。

ここで、エポキシアクリレートとして、特に好ましいものは、芳香族エポキシ樹脂のアクリレートであり、少なくとも1個の芳香核を有する多加のスパール又はそのアルキレンオキサイド付加を応いて得られるアクリレートであって、別れたのでは、イド付加体と、エピクロルヒドリンとの反応に破して得られるグリシジルエーテルを、アクリレートが挙げられる。

ウレタンアクリレートとして好ましいものは、 1種又は2種以上の水酸基含有ポリエステルや、 水酸基含有ポリエーテルに水酸基含有アクリル酸 エステルとイソシアネート類を反応させて得られ

ポリエステルアクリレートとして好ましいものは、水酸基合有ポリエステルとアクリル酸とを反応させて得られるポリエステルアクリレートである。ここで使用する水酸基含有ポリエステルとし

るアクリレートや、水酸基合有アクリル酸エステ ルとイソシアネート類を反応させて得られるアク リレートである。ここで使用する水酸基合有ポリ エステルとして好ましいものは、1種又は2種以 上の脂肪族多価アルコールと、1種又は2種以上 の多塩基酸とのエステル化反応によって得られる 水酸基合有ポリエステルであって、脂肪族多価ア ルコールとしては、例えば1.4 - ブタンジオール、 1,6 ーヘキサンジオール、ジエチレングリコール、 ポリエチレングリコール、トリメチロールプロパ ン、グリセリン、ペンタエリスリトールが挙げら れる。多塩基酸としては、例えば、アジピン酸、 テレフタル酸、無水フタル酸、トリメリット酸が 挙げられる。水酸基含有ポリエーテルとして好ま しいものは、脂肪族多価アルコールに1種又は2 難以上のアルキレンオキサイドを付加することに よって得られる水酸益含有ポリエーテルであって、 脂肪族多価アルコールとしては、前記と同様なも のが挙げられる。アルキレンオキサイドとしては、

て好ましいものは、1種又は2種以上の脂肪族多価アルコールと、1種又は2種以上の1塩基酸、多塩基酸、及びフェノール類とのエステル化反応によって得られる水酸基合有ポリエステルであって、脂肪族多価アルコールとしては、前記と同様であり、1塩基酸としては、例えばギ酸、酢酸、ブチルカルボン酸、安息香酸が挙げられる。多塩基酸としては、例えばアジビン酸、テレフタル酸、無水フタル酸、トリメリット酸が挙げられる。フェノール類としては、例えばフェノール、pーノニルフェノールが挙げられる。

ポリエーテルアクリレートとして好ましいものは、水酸基含有ポリエーテルと、アクリル酸とを反応させて得られるポリエーテルアクリレートである。ここで使用する水酸基含有ポリエーテルとして好ましいものは、前記脂肪族多価アルコールに1種又は2種以上のアルキレンオキサイドを付加することによって得られる水酸基含有ポリエーテルであって、アルキレンオキサイドとしては、

例えばエチレンオキサイド、プロピレンオキサイドが挙げられる。

アルコール類のアクリル酸エステルとして好ま しいものは、分子中に少なくとも1個の水酸基を もつ芳香族、又は脂肪族アルコール、及びそのア ルキレンオキサイド付加体と、アクリル酸とを反 応させて得られるアクリレートであり、例えば2 ーエチルヘキシルアクリレート、2ーヒドロキシ エチルアクリレート、2ーヒドロキシプロピルア クリレート、イソアミルアクリレート、ラウリル アクリレート、ステアリルアクリレート、イソオ クチルアクリレート、テトラヒドロフルフリルア クリレート、イソボルニルアクリレート、ベンジ ルアクリレート、1.3 - ブタンジオールジアクリ レート、1.4 ープタンジオールジアクリレート、 1.6 - ヘキサンジオールジアクリレート、ジエチ レングリコールジアクリレート、トリエチレング リコールジアクリレート、ネオペンチルグリコー ルジアクリレート、ポリエチレングリコールジア

つロイコ染料0.01万至5 重量部、好ましくは0.05 乃至1 重量部(C) 芳香族オニオン塩、例えばスル ホニウム塩を0.05万至15重量部、好ましくは0.1 乃至10重量部配合する。また、前配(D) ラジカル系重合開始刑および(E) ラジカル重合性化合物 を添加する場合、(A) 陽イオン重合性有機化合物 100重量部に対し(D) ラジカル系重合開始刑お よび(E) ラジカル重合性化合物をそれぞれ0.1~ 10重量部、および30~100重量部使用する ことが好ましい。

また本発明の組成物を用いて、光学的造形体を 形成するには、オニウム塩の陰イオンが SbF。, Sb(0B)F。である場合を除き、陽イオン重合性有機 化合物はその中少なくとも10重量%以上の割合 で脂環族エポキシ樹脂を含有するのが好ましい。

本発明の発色性硬化組成物には、さらにカチオン重合をそこなわない範囲で希釈のための溶剤や改質のための非反応性の樹脂やプレポリマーを配合することができる。

クリレート、ポリプロピレングリコールジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、ジベンタエリスリトールへキサアクリレートが挙げられる。

これらのアクリレートのうち、多価アルコール のポリアクリレート類が特に好ましい。

これらのラジカル重合性有機物質は、単独ある いは2種以上を所望の性能に応じて、配合して使 用することができる。

電子線照射の場合ラジカル系開始剤は添加しないことが一般的であるが、本発明では添加してもよい。

本発明の発色および硬化性組成物を構成する各成分の配合割合は、使用する材料の種類により大きく変化するので特定することはできず、また本発明にとってその必要もないが、一般的には、前記(A)隔イオン重合性有機化合物、例えばエポキン樹脂100重量部に対して(B)ラクトン競をも

またたとえば電気特性等の物性を改良する目的のため、本発明の組成物と有機カルボン酸や酸無水物を使用したり、あるいはゴム弾性等の物性をもたせるなどの目的でポリオールを混合するとよい

また本発明の組成物の具体的使用例の一つとして、造形体を形成させるには、特開昭60-247515 号公報および特開平2-24121 ~特開平2-24127 号 公報等に記載されているように、容器に収容した もしくはノズルから放出する本発明の発色および 硬化性組成物に対して一定の距離をおいて導光体 を相対的に移動しつつ、その導光体を通して硬化 に必要なエネルギー線を照射することによって行 なうことができる。

これまで造形体と樹脂組成物が無色あるいは同 色の透明であったため見分けることが困難であっ たが、本発明の発色性硬化組成物を使用すること によって造形体形成の様子が鮮やかな色相で変化 により判断できるとともに、最終的にカラフルで 硬化した所望形状の造形体を得ることができる。 〔作 用〕

本発明の発色及び硬化性組成物は、エネルギー線、例えば紫外線あるいは電子線などの輻射線の 照射、あるいは加熱によって鮮明に発色し、しか も優れた保存安定性のある硬化物を与える。これ らのメカニズムは完全に理解されていないが次の ようであろうと考えられる。

エネルギー線の照射あるいは加熱によって、オニウム塩が解離し、生じたルイス酸によってラクトン環が開棄して発色するとともに、ラクトン酸はフリーのカルボン酸となり、このカルボン酸はなったのかからでは、カーム塩との発生したルイスを設定する。また、オニウム塩から発生したルイスを設定する。また、オニウム塩から発生したルイスを設定がある。また、オニウム塩から発生したルイスを設定がある。また、オニウム塩が発生したルイスを設定がある。発色反応と重合反応は競合したカースを発色を表して固定化されることにより、光や溶剤で退色あるいは消色したカースを表したの、光や溶剤で退色あるいは消色したカースを表したカースを表したカースを表したカースを表して、

実施例1~11

隔イオン重合性化合物として脂環式エボキシ樹脂(ERL-4221: ユニオンカーバイド社製)100 重量部に、オニウム塩とロイコ染料として表1に示す種々のスルホニウム塩30重量部及びロイコ染料0.3重量部を加え均一に混合して実施例1~11の組成物とした。この組成物を各々80μ2 取り、ガラス板上に塗り広げ、130℃に加熱した熱板上で発色、硬化させた。発色濃度と硬化性及び発色濃度の保存性(耐油性、耐光性、耐溶剤性)を調べ、結果を表1に示した。

比較例1

実施例1で使用した陽イオン重合性化合物である脂類式エポキシ樹脂(ERL-4221: ユニオンカーバイド社製)の代わりに、彼状アクリル樹脂(メタクリル酸メチル/メタクリル酸=95/5 wt/wt 共重合体を使用し、これに表1に示す実施例1のスルホニウム塩3.0重量部及びロイコ染料0.3重量部を配合して比較例1の組成物とした。この組

なくなり、また溶剤で抽出されることもなくなる。

また、ラジカル系開始剤の存在下にエネルギー線の限射により重合する化合物を含む場合、その種類により重合する化合物を含まった。 2 の解離が抑制され、エネルギー線の限射によりラジカル系開始剤の存在では、2 の取射によりのでは、2 ののでは、2 ののでは、2 ののでは、3 ののでは、4 ののでは、4 ののでは、4 ののでは、5 ののでは、5

以下実施例によって本発明の有効性をさらに具体的に説明するが、本発明はその要旨をこえない 限り以下の実施例に制約されるものでは無い。

成物 8 0 μ ℓ を取り、実施例 1 ~ 1 1 と同様にガラス板上に塗布し、1 3 0 ℃に加熱した熱板上で発色させ、発色濃度と硬化性および発色保存性を調べ、結果を表 1 に示した。

比較例 2

実施例1の組成からロイコ染料0.3重量部を添加しない組成物を調整し、比較例1同様にして塗布、発色硬化し、その性能を表1に示した。

比較例3

比較例1の組成においてクリスタルバイオレットラクトン: CVL の代わりに3ージェチルアミノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン: 008 築料0.3重量部を配合した組成物を調整し、比較例1同様にして塗布、発色硬化し、その性能を表1に示した。

比較例 4

比較例 1 の組成においてラクトン環を有するロイコ染料CLV の代わりに、ラクトン環をもたない有色染料クリスタルバイオレット 0.3 重量部を配

特開平4-45125(11)

合した組成物を調製し、比較例1同様にして塗布、 発色硬化し、その性能を表1に示した。

実施例1~11で使用し表1中に示したラクトン環を有するロイコ染料の略号は以下の通りである。

CVL:クリスタルパイオレットラクトン、

ODB: 3 - ジェチルアミノー 6 - メチルー 7 - ア ニリノフルオラン、

REO-3: 3 ージエチルアミノーベンゾ (C) フルオラン、

G-118:3.6 -ジ (n + ジメチルアミノ) -フル オラン-9-スピロ-3-(6-ジメチル アミノ) フタリド.

ODB-2: 3 - ジプチルアミノ - 6 - メチル-7 - アニリノフルオラン。

S-205: 3 - (N-エチル-N-イソアミルアミ ノ) - 6 - メチル- 7 - アニリノフルオラ ン.

NB: 3-(4-ジエチルアミノー2-エトキシ

アクリル樹脂を加えた比較例1.3は、加熱により発色はするものの硬化しなかった。その発色は、ロイコ染料の種類によらず、熱油や光では若干退色する程度であったが、発色体はアセトンで抽出され硬化物は元の無色になってしまい、発色体は硬化物と特別な強い結合体とはならないことを示している。

実施例1からロイコ染料を除いた比較例2の組成物は、加熱により硬化はするが当然ながら全く 発色しなかった。

更に、ロイコ染料であるCVL のラクトン環が無い有色染料であるクリスタルバイオレットを使用した比較例4の組成物は、液着色の値が示すように硬化前から濃く着色しており、加熱により硬化はするが、その発色体はアセトンで容易に抽出されることから、発色体は重合硬化体と何等反応していないと考えられる。

実施例12~21

陽イオン重合性有機化合物として、芳香族エポ

フェニル) -3-(1-エチル-2-メチルインドール-3-イル) -4-アザフタリド

PSD-150: 3 - (N-エチル-N-シクロヘキシ ルアミノ) - 6 - メチル-7 - アニリノフ ルオラン

表1より、陽イオン重合性有概化合物として脂 環族エポキシ樹脂に各種のスルホニウム塩とロイ コ 染料を配合した実施例1~11の本発明の組成 物は、加熱前の着色の値が示すように発 生ないただちに発色の値が示す。 化が起こり、その発色はきわめて過く鮮間のフ といが起こり、その発色は中においても、設している。 更に、アセトンによる抽出している。 で発色はでいる。 化物の発色は変化物と化学的に強固に結合している。 とをしめしている。

これに対し、陽イオン重合性化合物の代わりに

キシ樹脂であるピスフェノールA型エポキシ樹脂であるピスフェノールA型エポキシ樹脂では化社製)50重量部に、表2に示す種々のスルホニウム塩1.5 重量部及びロイジタ料0.3 重量部を加え、均一に混合し、更にラタ線の動物として表現合し、実施例12~21の化樹脂50重量部を添加して、実施例12~21の組成物を調製した。この組成物各々80μℓを取って、UV限射装置(アイグラフィック社製、光出力3KW1灯)を用いて、組成物表面より12cmの条件で硬化させた。発出成物表面と更近が分の条件で硬化させた。発出成物表面に対象を照射し、コンベア速度5m/分の条件で硬化させた。発出成物表性で使化対象を照射し、コンベア速度5m/分の条件で硬化させた。発出成物表性で使化する。

表2中の紫外線硬化樹脂の闇の略号は次の通りである。

以下の略号の頭の*は、各紫外線硬化樹脂にラジカル系重合開始剤 (GRANDIC5015:大日本インキ 社製)を25 %添加したことを示している。

*THPTA:トリメチロールプロパンアクリレート

(SARTOMER351、ソマール社製).

*A-8030: オリゴエステルアクリレート (アロニクスド-8030, 東亜合成化学社製)

GRANDIC 5020: 予めラジカル系重合開始剤

(GRANDIC5015: 大日本インキ社製) を 2.5 %を含むウレタンアクリレート、 大日本インキ社製)

- *6-5007: エポキシアクリレート (大日本イン キ蟹)
- *DPCA-60: ジベンタエリトールへキサアクリ レート変性カプロラクトン(KAYARAD DPCA-60 、日本火変社製)
- *R-551:ピスフェノールAジアクリレート変性 E0 (日本火薬社製)
- *A-BPE-10: ジェステルアクリレート、新中村 化学工業社製)

比較例5

実施例12から陽イオン重合性有機化合物 BP-4100(ピスフェノールA型エポキシ樹脂:旭電化

と同様にして比較例8の組成物を揮製し、実施例 12と同様に評価して結果を表2に示した。

表2から、実施例12,13,17~21は紫 外線照射すると発色と同時に硬化するが、驚くべ きことに、この発色硬化物を通常であれば退色テ ストとなる熱油中に置いたり、フェードメーター で長時間光照射をすると、逆に凝色化してくる。 この傾向はアセトン抽出テストにおいても同様で ある。

ところが、実施例14~16の組成物は、紫外 線照射によって硬化物となるが全く発色しない。 しかし、この硬化物を耐油性及び耐光テストの為 に、熱油中に置いたり、フェードメーターにより 光照射を行なったりすると、退色するかわりに、 鮮明に着色する。これはテストにより加熱される からであると考えられる。このようにして発色し た硬化体をアセトン中に置いても、発色体が抽出 されることはなく、発色が保存された。

· これに対し、陽イオン樹脂合成化合物を欠く比

社製)を除いた外は、全く実施例12と同様にして比較例5の組成物を調製し、評価して結果を表2に示した。

比較例6.

実施例12の組成から「*TMPTA」とロイコ染料を除いた外は、全く実施例12と同様にして比較例6の組成物を調製し、評価して結果を表2に示した。

比較例7

実施例13の組成から、重合性材料である「EP-4100」および「*TMPTA」を除き、ロイコ染料をCVL に代えてODB を使用して、均一に混合して比較例7の組成物とし、実施例12と同様に評価して結果を要2に示した。

比較例8

実施例 1 3 の組成において、ラジカル重合性化合物を「*TMPTA」から「*G-5007」に代え、ロイコ染料をCVL からラクトン環をもたない有色染料クリスタルバイオレットに代えた外は実施例13

較例 5 の組成物は、きわめて濃色に発色硬化するが、フェードメータによる光暴露によってかなり返色し、その発色体はアセトンにより総て抽出されてしまう。

重合性化合物を全く含まない比較例7は、業外 線照射によっても発色も硬化もしない。ロイコ染 料の代わりに有色染料を用いた比較例8及び比較 例5の結果と実施例12~21の評価を勘案する と、本発明の組成物による発色体は、ロイコ染料 による発色は単なる発色でなく、発色したロイコ 染料と重合体樹脂が化学的に強固に結合したもの であることを示唆している。

実施例	陽イオン重合性化合物	その他材料	013 9 /5	硬化性	966T	耐油性	耐光性	耐溶剂性	被潜色
1 (O)-02,-S - PF. O	ERL-4221		CVL	0	2.0	2.1	2.1	2.0	0.06
2 (Sap	ERL-422!	-	CVL	0	2.2	2.2	2.3	2.2	0.07
3 CH.40-{((())-CH5(())-CM-5(())	ERL-4221	-	008	0	2.0	2.1	2.1	2.0	0.06
4 · CH ₂ -CO-CH ₂ -S	ERL-4221	-	RED-3	0	1.8	1.75	1.78	1.88	0.06
5 CB3 S CO- · PF	ERL-4221	-	G-118	•	1.98	1.99	1.98	1.99	0.06
6 Call, 40-0-10-10-0013 - PF	ERL-4221	_	CVL	•	2.3	2.4	2.3	2.3	0.07
7 Colls S— S— OColl, · · SbF.	ERL-4221	-	008-2	0	2.0	2.05	2.0	2.1	0.07
9 O- c-ais - m.	ERL-4221	_	s-205	0	1.99	1.97	1.97	1.98	0.07
1 0 CH,0 5-CH, - CH,	ERL-4221	_	KB.	0	2.2	2.5	2.5	2.4	0.07
1 1 GE; SEG-S-S-S-SEG-SEG-SEG-SEG-SEG-SEG-SEG-SE	ERL-4221	_	PSD-150	0	1.95	1.96	1.94	1.93	0.08
出榜例									
1 (C)-CH ₈ -5 (-)-77, (C)	-	アクリル色図	CVL	なし	1.3	1.25	0.96	0.08	0.10
2 (C)-CE1,-5 (-)-PF. (C)	ERL-4221	_	-	•	0.03	0.03	0.06	0.05	0.06
3 (O)-08:-5 (O) - 50#.	_	アクリル供題	008	# L	1.28	1.25	1.05	0.10	_
4 (SEF. SEF.	ERL-4221	_	クリスタル パイオレット	0	1.65	1. 64	1.02	0.56	1.70

表 — 2				180	# Catton				
オニウム塩	陽イオン重合性化合物	その他材料	ロイコ製料	W/比拉	硬化時の 発色速度	耐油性	耐光性	耐溶剂性	被着色
1 2 O-08,-5 - PF. O	EP-4100	=TMPTA	CVL.	0	2.0	2.1	2.1	2.0	0.06
13 (O)-08:-5 (EP-4100	*TMPTA	CVL	0	2.2	2.2	2.3	2.2	0.07
1 4 CH ₂ 0-(EP-4100	A-8030	008	0	0.09	2.1	2.1	2.0	0.06
1 5 08-07-08:-5 0 SUF	EP-4100	A-8030	RED-3	0	0.09	1.75	1.78	1.88	0.06
1 6 CH ₃ S-O-s O- M-O	EP-4100	6-5020	G-118	0	0.10	1.99	1.98	1.99	0.06
17 Call 1 O- O-1 - OCH 3 - PF.	EP-4100	•G-5007	CVL	•	1.95	2.4	2.3	2.3	0.07
18 C.H., > S→ OC.H., - SNP. □	EP-4100	« G-5007	008-2	•	1.75	2.05	2.0	2.1	0.07
19 O-C-CH,-S-PF	EP-4100	=0PCA-60	S-205	•	1.65	1.97	1.97	1.98	0.07
2 0 CH ₂ O- O- 5-CH ₂ - O- Suf-	EP-4100	- ₽-551	NB.	•	1.78	2.5	2.5	2.4	0.07
2 1 CH3, S CH5, S CH3, 256, CH3, 256, CH3	EP-4100	•A-BPE-10	PSD-150	0	1.65	1.96	1.94	1.93	0.08
HARRI									
5 O-CH,-S PF. P	-	=TMPTA	CVL	•	1.3	1.25	0.96	0.25	0.10
6 (C)-C(3a-5) PF• PF•	EP-4100	_		# L	0.03	0.03	0.06	0.05	0.06
7 (Clar-5 Saf	_	_	. 008	# L	0.06	-	_	_	_
8 (C)-C315 (C)-52F.	EP-4100	-6 -5007	クリスタル バイオレット	•	1.65	1. 64	1.02	0.56	1.70

事施例22~30

予めスルホニウム塩を添加してある表3に示す エボキシ系の紫外線硬化樹脂(WS800, WS810, WS820; いずれも旭電化社製) 100重量部に、表3に示 すロイコ染料0.3重量部を加え混合して実施例2 2~30の組成物を得た。この組成物について、 実施例12~21と同様に紫外線により発色硬化 させ、同様に評価して結果を表3に示した。

比較例9.10

実施例 2 2 の組成からロイコ染料を除いた組成物を比較例 9 、ロイコ染料 CVL を有色染料 クリスタルバイオレットに代えたものを比較例 1 0 の組成物とし、同様に発色、硬化および評価して、結果を表 3 に示した。

妻3によれば、この場合も紫外線照射により発 色と硬化が同時におこり、発色体は硬化した樹脂 を強固に結合しているものと考えられる。

実施例31~41

陽イオン重合性化合物として、実施例31~41

し、評価して結果を表4に示した。

比較例12

実施例31の組成からラジカル重合開始剤を含む「*TMPTA」とロイコ染料を除いた外は、全く実施例31と同様にして比較例12の組成物を調製し、評価して結果を表4に示した。

比較例13

実施例31の組成から、重合性材料である「S-2010」およびラジカル重合開始剤を含む「*IMPTA」を除き、ロイコ染料CVLをODBに代えて、均一に 混合して比較例13の組成物とし、実施例31と 同様に評価して結果を表4に示した。

比較例14

実施例32の組成において、ラジカル重合性化合物を「*TMPTA」から「*G-5007」に代え、ロイコ染料をCVL からラクトン環をもたない有色染料クリスタルパイオレットに代えた外は実施例32と同様にして比較例14の組成物を調製し、実施例31と同様に評価して結果を衷4に示した。

の組成物を得た。セロキサイドS-2021(脂酸式工ポキシ樹脂:ダイセル化学工業社製)50 重量部に、要1に示す種々のスルホニウム塩あるいはヨウドニウム塩1.5 重量部及びロイコ染料0.3 重量部を加え、均一に混合し、この組成物に更に、とり、電子部のはで変施例31~41の組成物を得た。この組成物各々20μ & を、電子線別報を表面(アイグラフィック社製TYPE:CB 175/15/180L)により、電子線加速電圧:175kV、試料移動速度:5 m/分、照射量:5 Mrad・n/min の条件で発色、硬化させ、発色速度と硬化性及び発色速度の保存性(耐油性、耐光性、耐溶剂性)を調べ、結果を表4に示した。

比較例11

実施例31から陽イオン重合性有機化合物セロ キサイドS-2021 (脂環式エポキシ樹脂:ダイセル 科学工業社製)50重量部を除いた外は、全く実 施例31と同様にして比較例11の組成物を調製

表4の結果は、表2の結果と同様であり、電子 線による硬化発色と紫外線による硬化発色は馬様 の効力を有するものであることが示された。

本発明の組成物の評価に当たって使用した方法は下記の通りである。

発色濃度の測定:マクベス濃度計(アンバーフィルター使用)を使い測定した。

耐有性試験:発色硬化物を150℃サラダオイルに2時間浸積し、耐油性処理後、発色濃度を測定した。耐油処理前後の発色濃度の変化が少ない程、耐油性が優れている。

耐光性試験:発色硬化物をフェードメーター (東洋精機製作所model-DH) にて7時間暴露、耐 光性処理後、マクベス濃度を測定した。光暴露処 理前後の発色濃度に変化が少ない程、耐光性が優 れている。

耐溶剤性試験:発色硬化物をアセトン溶媒中に 透積し、溶媒中に色素が溶出されるかどうかを硬 化物の発色濃度を測定することによって行なった。 処理前後の発色温度に変化が少ない程、耐溶剤性 が優れている。脱色して硬化物の発色濃度が小さ くなければ、耐溶剤性が劣ると判断する。

液着色:エネルギー線の照射を行なう前の組成 物の着色を、組成物をサンプル管を通してマクベ ス温度計(アンバーフィルター使用)を使い測定 した。

以上の結果から本発明の組成物は輻射エネルギーを加える前はほとんど着色の無い液状組成物であるが、熱、紫外線及び電子線の輻射又は照射によって鮮明に発色するか又は硬化後、熱エネルギーによって発色する。しかも優れた保存安定性のある発色硬化物を与える。

それに対して隔イオン重合性有機化合物、オニウム塩及びラクトン環を有するロイコ染料のいづれが欠けても満足する十分な効果が得られない。

特にスルホニウム塩とラクトン環を有するロイコ染料のみではある程度耐油性のある発色が得られるものの、耐光性及び耐溶剤性が劣り、しかも

残留スルホニウム塩による臭気があり本発明の用 途に使用出来ない。

実施例	2 - 1							
- CUEDY	スルホニウム塩を含む悩イオン重合性化合物	ロイコ製料	UV 硬化性	硬化時の 発色温度	耐油性	耐光性	耐溶剂性	液着色
2 2	KS-800	CVL	•	1.68	2.1	2.1	2.0	0.06
2 3	KS-800	CVL	•	1.75	2.2	2.3	2.2	0.07
2 4	KS-800	008	•	1.54	2.1	2.1	2.0	0.06
2 5	KS-810	RED-3	•	1.35	1.75	1.78	1.88	0.06
2 6	KS-810	G-118	0	1.21	1.99	1.98	1.99	0.06
27	KS-820	CVL	•	. 1.96	2.4	2.3	2.3	0.07
2 8	KS-820	S-205	•	1.55	1.97	1.97	1.98	0.07
2 9	KS-810	MB .	•	1.35	2.5	2.5	2.4	0.07
. 30	KS-810	PSD-150	0	1.45	1.96	1.94	1.97	0.08
比較的								
9	KS-800		•	0.05	0.05	0.06	0.09	0.03
1 0	KS-800	クリスタル パイオレット	0	1.65	1.64	1.02	0.56	1.70

3148	<u>*</u> 4				2712	硬化時の				
∌€DED	オニウム塩	隔イオン重合性化合物	その他材料	ロイコ染料	硬化性	免色速度	耐油性	耐光性	耐溶剂性	被著色
3 1	(C)-082-5 PF. (F)	S-2010	•TMPTA	CVL	0	1.5	2.1	2.1	2.0	0.06
3 2	(C)-08:-5(-) · SMF	S-2010	*TYPTA	CAT	0	1.2	2.2	2.3	2.2	0.07
3 3	CB*0-€)-CB*-25	S-2010	A-8030	008	•	0.09	2.1	2.1	2.0	0.06
3 4	08	S-2010	A-8030	BED-3	0	0.09	1.75	1.78	1.88	0.06
3 5	CB ₃ > S - CD - S - CD - · PF • CD	s-2010	6-5020	G-118	•	0.61	1.99	1.98	1.99	0.06
3 6	Call, , 0-0-1 0CH - OCH - PF	S-2010	e G-5007	CVL	0	0.16	2.4	2.3	2.3	0.07
37	C ₀ H ₀ > S [⊕] C ₀ C ₀ H ₁ , · SbF ₀ G	S-2010	-G -5007	008-2	•	1.17	2.05	2.0	2.1	0.07
3 9	C-CBz-S PF.	S-2010	+0PCA-60	s-205	•	1.46	1.97	1.97	1.98	0.07
4 0	αι*ο	S-2010	• R -551	NB	0	1.12	2.5	2.5	2.4	0.07
41	G1, 5 O 5 O 5 CG; 25 O 5 O	s-2010	•4-BPE-10	PSD-150	•	0.22	1.96	1.94	1.97	0.08
比較										
1 1	(C)-CII,-SC - FF. (C)	-	*THPTA	CVL	0	1.3	1.25	0.96	0.25	0.10
1 2	O-03g-5 PP. ⊖	S-2010		-	# L	0.03	0.03	0.06	0.05	0.06
1 3	(C) - C3 5 - 2 (D) - 29% (D)	_	_	008	なし	0.06	-	_	_	- ·
1 4	O-03 2-5 - 50F 5	S-2010	- 6-5007	クリスタル パイオレット	•	1.65	1. 6	1.02	0.56	1.70

実施例 4 2

陽イオン重合性有機化合物として、3.4 -エボ キシシクロヘキシルメチルー3.4 ーエポキシシク ロヘキサンカルボキシレート87部、オニカム塩 としてトリフェニルスルホニウムヘキサフルオロ アンチモネート3部、ロイコ染料としてCVL Q.2 部を混合して、光学的造形用樹脂を得た。樹脂組 成物を入れる容器をのせた三次元NC(数値制御) テーブル、樹脂組成物中を形成された造形体を上 下に移動させるためエレベーター、ヘリウムーカ ドミウムレーザー (波長325mm) と、光学系及 びパーソナルコンピュータを中心とする制御部よ り構成される光学的造形システムを用いて、容器 内の樹脂組成物の裏面に、所望の遺形体の断面を 形成するようにコンピュータにより制御されたレ ーザー光を照射し、造形体の断面硬化物が得られ るにしたがって、エレベーターを下げることによ り硬化物表面に現われる新たな樹脂組成物に再び レーザー光を照射することを順次繰り返すことに

より、上記の組成物から底面の直径 1 0 m、高さ 14m、厚さ 0.6 mの鮮やかな青紫色の円筒を造形 した。また、造形中に於いてもレーザーにより硬 化にした部分は、無色の樹脂組成物が鮮明な青色 を呈し、造形経過が鮮明に観察できた。この造形 物の発色濃度保存性(耐油性、耐光性、耐溶剤性) を調べた結果、前記の実施例同様に優れた安定性 が得られた。

実施例43

陽イオン重合性有機化合物として3.4 ーエボキシシクロヘキシルメチルー3.4 ーエボキシシクロヘキサンカルボキシレート87部に、オニウム塩としてピスー〔4ー(ジフェニルスルホニオ)フェニル〕スルフィドピスジヘキサフルオロアンチモネート3部、ラジカル重合性化合物としてトリメチロールでリンアクリレート SARTONER31、ソマール社製20部、ラジカル系重合開始剤としてペンゾフェノン2部、CVL 2部を混合して青発色性光学的造形用樹脂を得た。この樹脂組成物を

用いて実施例42と同様にして底面の直径10m、高さ14m、厚さ0.6mの鮮やかな青紫色の円筒を造形した。また、造形中に於いてもレーザーにより硬化にした部分は、無色の樹脂組成物が鮮明な青色を呈し、造形経過が鮮明に観察できた。この造形物の発色濃度保存性(耐油性、耐光性、耐溶剤性)を調べた結果、上記の実施例同様に優れた安定性が得られた。

実施例 4 4

陽イオン重合性有機化合物として3.4 - エボキシシクロヘキシルメチル-3.4 - エボキシシクロヘキサンカルボキシレート87部、スルホニウム塩としてトリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネート3部、CVL 0.2 部を混合して、青発色性光学的資形用樹脂を得た。

上記の陽イオン重合性有機物とスルホニウム塩とに、CVL 0.2 部の代わりに3 ージェチルアミノーベンゾ (C) フルオラン0.2 部を同様に混合してピンク色発色性光学的造形用樹脂を得た。実施

実施例42と同様の方法により上記の造形用樹脂の組成物から底面の直径10mm、高さ14mm、厚さ0.6mmの青紫色鮮やかに色の円筒を造形した。また、造形中に於いても造形経過が鮮明に観察できた。この造形物の発色濃度保存性(耐油性、耐光性、耐溶剤性)を調べた結果、上記の実施例同様に優れた安定性が得られた。

(発明の効果)

例42の光学的遺形システムを用いて、この二種の遺形用出脂を交互に代えることによって上記の2種類の組成物から底面の直径10mm、高さ14mに関ウさ0.6mmの青紫色とピンク色からなる縞状に鮮やかに色の変化した円筒を遺形した。また、遺形中に於いても遺形経過が鮮明に観察できた。この遺形物の発色濃度保存性(耐油性、耐光性、耐溶剤性)を調べた結果、前記の各実施例同様に優れた安定性が得られた。

実施例 4 5

関イオン重合性有機物として3,4 ーエポキシシクロへキシルメチルー3,4 ーエポキシシクロへキサンカルポキシレート87部に、スルホニウム塩として2ープテニルテトラメチレンスルホニウムへキサフルオロアンチモネート2部とロイコ染料としてCVL 0.2 部を混合して、青発色性光学的造形用樹脂を得た。

効果的に利用できる。

またこれまで感圧低、、感熱低に使用されてお り、それらの発色体が完全に安定化することは難 しいとされていたラクトン環を有するロイコ染料 を本発明の組成物の成分とし、発色させると、得 られる発色硬化体は苛酷な耐光テストに耐え、飛 躍的に色相を安定化することができる。従って、 ロイコ染料をこれまで使用できなかった環境でも 鮮明な色相を失うことがなく維持できるので、本 発明の組成物は、光学的造形用樹脂、装飾用ボッ テイング剤、封止剤、接着剤の分野で有用に使用 することができる。さらに電子部品の封止剤、接 着剤として紫外線及び電子線の輻射又は照射によ って硬化のみを行い、その後の熱躍歴を使用する ロイコ染料種類に応じて鮮明な赤、青、黄色の着 色で知ることも可能であり、インテリジェント材 料としても利用できる。

第1]	頁の	続き	<u>+</u>					
(3)	nt.	Cl.	5		識別記号		庁内整理番号	
G	03	F		7/004 7/027 7/029 7/033	5 0 7 5 1 5		7124-2H 9019-2H 9019-2H 9019-2H	
				7/038	503		7124-2H	
⑦発	明	1 7	5	秦	邦	男	東京都北区王子5丁目21番1号 究所内	十條製紙株式会社中央研